

# MOXAPULVIS 500 mg/g powder for use in drinking water

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

MOXAPULVIS 500 mg/g powder for use in drinking water  
Moxapulvis 500 mg/g pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

tacchino  
polli  
anatra  
Suino

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
574.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

### Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso orale:**

•

**tacchino**

- carni e frattaglie. 5 giorno

•

**polli**

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

**anatra**

- carni e frattaglie. 9 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Lettonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

V.M.D.

---

**Marketing authorisation date:**

2/03/2018

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

V.M.D.

---

**Autorità responsabile:**

Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

V/DCP/18/0010

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/03/2018

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0541/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Croazia Estonia Francia Grecia Ungheria Italia Lettonia  
Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049225>